ACRYLATE BASE TWO-COMPONENT ADHESIVE CONTAINING VANADIUM PHOSPHITE COMPOUND AND ADHESION OF TWO BASE MATERIALS USING THE SAME

Patent number:

JP62185772

Publication date:

1987-08-14

Inventor:

IMURE FUORUGO; JIYATSUKU FURANSOWA

Applicant:

CIBA GEIGY AG

 ${\bf Classification:}$

- international:

C09J4/00; C09J4/06; C09J4/00; C09J4/06; (IPC1-7):

C08F4/40; C09J3/00; C09J3/14

- european: Application C09J4/00; C09J4/06 JP19870027054 19870207

number:

Priority number

CH19860000485 19860207

Report a data error here

Also published as:

EP0232226 (A2)

EP0232226 (A3)

Abstract not available for JP62185772 Abstract of corresponding document: **EP0232226**

The invention relates to compositions of two mixtures A and B which are separately storable at room temperature and polymerise on contact, of which mixture A contains a1) a vanadium phosphite compound, a2) a polymerisable vinyl compound, a3) optionally a polymer which is soluble in the mixture and a4) optionally an accelerant which is not active at room temperature, and mixture B contains b1) a peroxide curing agent, b2) a polymerisable vinyl compound, b3) optionally a polymer which is soluble in the mixture, and b4) optionally an accelerant; at least one of the mixtures must contain a polymer a3) or b3). The combined adhesive mixtures are suitable for preparing very strong adhesive bonds.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 185772

C 09 J 3/14 JBQ 7102-4J C 08 F 4/40 MEU 7167-4J # C 09 J 3/00 JAQ 7102-4J 審査請求 未請求 発明の数 3 (全 ₁₃ 頁	@Int_Cl_4		識別記号	庁内整理番号		43公開	昭和62年(19	987) 8月14日
- C VO F 9/4U - M E U - /16/-4] - # C 00 3/00 - I A O 2102-4 I - 第本辞史 - 本辞史 - 22日の数 2 (人。) 首	C 09 7	3/14						
- # 0 03 0 0/00	// C 09 J	4/40 3/00	MEU JAQ	7167-4 J 7102-4 J	審査請求	未請求	発明の数 3	(全13頁)

剤及び該接着剤による二つの基材を接着する方法

②特 願 昭62-27054

❷出 頭 昭62(1987)2月7日

優先権主張 1986年2月7日30スイス(CH)30485/86-9

⑫発 明 者 イムレ フォルゴ スイス国, 4127 ビルスフェルデン, アム シユタウゼー

27/16

砂発 明 者 ジャツク フランソワ フランス国, 68330 ユネング, リユドウ ラバトワール

4

邳出 願 人 チバーガイギー アク スイス国 バーゼル市 クリベツク・ストラーセ 141

チェンゲゼルシヤフト

⑩代 理 人 弁理士 萼 優 美 外2名

明 細 書

1.発明の名称

亜リン酸パナジウム化合物を含む、アクリレートペース2成分接着列及び該接着剤による二つの基材を接着する方法

2. 特許請求の範囲

- (1) 配合物 A が
 - ai) 更リン酸パナジウム化合物、
 - 82) 室風において気体でなく、そして極性基 を有するビニル化台物モノマー、
 - a 5) 所望により、該混合物に可容な熱可塑性 樹脂又は弾性体、及び
 - a4) 所望により、童温において不活性な促進 剤

を含み、そして

混合物Bが

- bi) 室型において硬化剤として作用しない有機 ペルオキシド又はヒドロペルオキシド、
- b2) 室風において気体でなく、そして複性基 を有するビニル化合物モノマー、

- b 5) 所望により、飲混合物に可容な熱可盟性 樹脂又は弾性体、
- b4) 所望により、室温において不活性を促進剤

を含み、そして混合物の少なくとも一つが a3) 又は b3) のポリマーを含むという条件を 有し、

室進において別々に貯蔵可能で、そして接触時重合可能な2種の混合物A及びBからなる配合物。

(2) a2) 又は b2) 成分のビニル化合物モノマーが少なくとも一つの次式 I:

 $CH_2 = C(R^1) - CO - O - (1)$

(式中、Riは水素原子、メチル基又はエチル 基を表わす。)で畏わされる基を含むアクリ ルエステルから誘導されることを特徴とする 特許請求の範囲第1項配製の配合物。

(3) アクリルエステルがポリエチレングリコールジメダクリレート、トリメチロールブロバントリメタクリレート、ペンタエリトリトー

特開昭62-185772(2)

ルテトラメタクリレート、 ツメタクリレート、 ツメタクリレート、 ツメタクリレート、 2 - ヒドロキシエチルメタクリレート、 1 リレート、 1 リレート、 2 - ヒドロキシピルメタクリレート、 2 - ヒドロキシピルメタクリレート、 2 - エテルメタクリレート 2 - アナート 2 - アナート 3 - アナート 4 - アナート 5 - アナート 7 - アナート 7

(4) アクリルエステルが2-ヒドロキシエチルメタクリレート、3-ヒドロキシブロビルメタクリレート、トリレンイソシアネトと2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、グリンシルメタクリレート、2-アセトアセトキシエチルメタクリレート、

第三プチルヒドロペルオキシド、ジ第三プチルペルオキシド、ジ第三プチルジペルフタレート、第三プチルペルアセテート、第三プチルペルペンエート、ジペンゾイルペルオキシド又はメチルエチルケトンヒドロペルオキシドからなる群から選ばれることを特徴とする特許家の範囲第1項記載の配合物。

- (7) 促進剤 a4) 又は b4) が第二又は第三有機アミンであることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の配合物。
- (8) 促進剤 a 4) 又は b 4) が N 、 N ジメチルー p トルイジン、 N 、 N ジメチルー o トルイジン又は N 、 N ジメチルアニリンから なる静から選ばれることを特徴とする特許 訓 次の範囲第 7 項配数の配合物。
- (9) 成分 a1) が亜リン酸バナジウムモノブチル 化合物であることを特徴とする特許請求の範 囲第1項配数の配合物。
- (0) 混合物 A が、混合物 A の全重量にあづいて、 a1) 亜リン酸パナジウム化合物 Q 1~1.0 重量

テトラヒドロフルフリルメタクリレート又は ジンクロベンテニルオキシエチルメタクリレ ートからなる群から選ばれることを特象とす る特許請求の範囲第2項記載の配合物。

- (6) 硬化剤 b1) がクメンヒドロペルオキシド、

ø.,

- a2) ピニル化合物モノマー 7 0~9 5.9重量 9 及び
- a5) 熱可塑性樹脂又は弾性体 4.0~2.0 重量 多を含み、そして
 - 混合物 B が、混合物 B の全重量に基づいて、 b1) 硬化剤 0.1~4.0 重量 6、
 - b2) ビニル化合物モノマー 50~80 重量 5、
- b3) 熱可塑性樹脂又は弾性体 4.0~6.0 重量 を及び
- b4) 促進剤 Q 1~10 重量 5 を含むことを特 数とする特許請求の範囲第1項記載の配合物。
- (D) a) 混合物 A が
 - a1) 亜リン酸パナジウム化合物、
 - a2) 室温において気体でなく、そして極性基 を有するビニル化合物モノマー、
 - a3) 所望により、該混合物に可容な熱可塑性 樹脂又は弾性体、及び
 - a4) 所望により、室温において不居性を促進剤

を含み、そして

混合物Bが

- b1) 室温において硬化剤として作用しない有機ペルオキシド又はヒドロペルオキシド、
- b2) 宣温において気体でなく、そして複性基 を有するビニル化合物モノマー、
- b 5) 所望により、歓混合物に可溶な熱可塑性 樹脂又は弾性体、
- b4) 所望により、策温において不活性な促進 割

を含み、そして混合物の少なくとも一つが a5)又は b3)のポリマーを含むという条件を 有し、

室温において別々に貯蔵可能で、そして接触時重合可能な接着利混合物の成分A及びBを互いに約10:1ないし1:10重量部の割合で混ぜ、そしてこの混合物を接着すべきこの基材の表面のどちらか一方か又は両方に施用するか又は成分A及びBを約10:1ないし1:10重量部の割合で接着すべき表

を有するピニル化合物モノマー、

- b5) 所望により、該混合物に可辞な熱可塑性 樹脂又は弾性体、
- b4) 所望により、窟區において不活性な促進 剤

を含み、そして混合物の少なくとも一つが a5)又は b3)のポリマーを含むという条件を 有し、

室温において別々に貯蔵可能で、そして接触時度台可能な2種の混合物A及びBからなる配合物を用いる方法。

3.発明の詳細な説明

(愛葉上の利用分野)

本発明は、接触したとき重合し、別々に貯蔵できる二種の混合物の混合物、 装面を接着する方法及び該混合物の 2 成分接着剤としての使用に関するものである。

〔 従来技術・発明が解決しようとする問題点 〕

西ドイツ団等許公開第2159922号には、金属キレート鎖体化合物を含む賃合性ビニル成分

面の一つにそれぞれ施用し、

- b) 上記핵表面を互いに接触させ、
- c) 所望により、その組み立て体を 一 緒にク ランプし、そして
- d) 該接着剤を室區又は高温で硬化させると とにより二つの基材を接着する方法。
- (12) 二成分接着剤として、

准合物Aが

- a1) 亜リン酸パナジウム化合物、
- a2) 室温において気体でなく、そして複性基 を有するヒニル化合物モノマー、
- a5) 所望により、 散混合物に可溶な熱可塑性 樹脂又は弾性体、 及び
- a4) 所認により、窒温において不活性な促進 剤

を含み、そして

混合物Bが

- b1) 室温において硬化剤として作用しない有機ペルオキシド又はヒドロペルオキシド、
- b2) 宝ಡにおいて気体でなく、そして低性基

が、他に有機ペルオキシド又はヒドロペルオキシドを含むモノマー混合物と接触するまで、どのような重合活性も有しないことが開示されている。この先行技術の混合物は2成分接着剤として用いられ、そして、更に、添加剤例えば重合性結合剤又はアミンペースの促進剤を含むことができる。

該混合物は有気条件下だけでなく、非有気条件下においても硬化し、そして高接着強度の接着層を造る。

本発明者は、この型の2成分接着剤に用いられ、優れた接着強度の接着層を造る特別を金銭キレート群を今見いだした。

本発明による接着剤の表面接着は優れているので、一般に接着改良剤を省くことができる。 このととは、接着改良剤が、基材表面における腐食の問題を導くことがある嚴基(アクリル酸 又はメタクリル酸又は他の飽和若しくは不飽和カルボン酸)を含んでいるので、多くの施用に対して有利である。

〔 問題点を解決するための手段 〕 、

本発明は、

混合物Aが

- a1) 乗りン酸パナジウム化合物、
- a2) 室温において気体でなく、そして極性基 を有するビニル化合物モノマー、
- a5) 所望により、 飲混合物に可溶な熱可塑性 樹脂又は弾性体、及び
- 84) 所望により、館温において不活性な促進 剤

を含み、そして

混合物 B が

- b1) 室温において硬化剤として作用しない有機ペルオキンド又はヒドロペルオキシド、
- b2) 宣温において気体でなく、そして極性基 を有するビニル化合物モノマー、
- b3) 所望により、該混合物に可溶な熱可塑性 樹脂又は弾性体、
- b4) 所望により、第温にかいて不活性な促進 剤

ノジヒドロキシカルボン酸; (ポリ)ヒドロキ シアルキルアミン、モノヒドロキシアルキルア ミン; 及び(ポリ)ヒドロキシアルキルニトリ ル、特にモノヒドロキシアルキルニトリルから 誘導されるものである。

更に、また、アクリル酸エステルウレタン、 炭素又はアクリルアミドを用いることが可能で ある。これらの化合物は、一般に、市販品として入手できるか、又は公知の方法により得るこ とができる。

好ましいビニル化合物モノマーの例は:
ポリエチレングリコールジメタクリレート
(PEGDMA)、例えばエチレングリコールジメタクリレート、ジエチレングリコールジメタクリレート、
テトラエチレングリコールジメタクリレート
(4 - EGDMA)、又はトリメチロールブロバントリメタクリレート (TRIM)、ペンタエリトリトールテトラメタクリレート、ジメタクリレート

を含み、そして混合物の少なくとも一つが a3) 又は b3) のポリマーを含むという条件を有し、

重温において別々に貯蔵可能で、そして接触 時重合可能な2粒の混合物A及びBからなる配 合物に関するものである。

軍温で気体でなく、そして極性基を有するヒニル化合物モノマーは、例えば分子中にエーテル、エステル又はアミド結合を有する化合物を包含する。

好きしい a 2)及び b 2)成分は、特に、次式!: CH₂ = C(R¹) - CO - O - (II)

(式中、Riは水素原子、メテル基又はエチル基 を殺わす。)で表わされる基を少なくとも一つ 含むアクリルエステルである。

式1で表わされる基を少なくとも一つ有する 適当なエステルは、特に、アクリル像又はメタ クリル酸をベースとし、そして脂肪族、康状脂 肪族、脂類脂肪族、芳香脂肪族又は複素環脂肪 族(多価)アルコール、好ましくは一価アルコ ール;(ポリ)ヒドロキシカルボン酸、特にモ

2 - ヒドロキシエチルメタクリレート (HEMA)、
3 - ヒドロキシブロピルメタクリレート(HPMA)、
トリレンイソシアネートと2 - ヒドロキシエチ
ルメタクリレートとの反応生成物、並びにメチ
ルメタクリレート、ブテルメタクリレート、グ
リシジルメタクリレート (GMA)、2 - アセトア
セトキシエチルメタクリレート (AAEMA)、テ
トラヒドロフルフリルメタクリレート及びジシ
クロペンテニルオキシエチルメタクリレートで
ある。

a2) 及び b2) ピニル化合物モノマーとしてア クリル基又はメタクリル基を1個有するアクリ ル酸エステル又はメタクリル酸エステルを用い ることが特に非常に好ましい。

したがって、 a2) 及び b2) 成分として 2 - ヒ ドロキンエチルメタクリレート、 3 - ヒドロキ シブロビルメタクリレート、トリレンイソシア ネートと 2 - ヒドロキシエチルメタクリレート の反応生成物、 並び IC メチルメタクリレート、 ブチルメタクリレート、クリシジルメタクリレ ート、2-アセトアセトキシエチルメタクリレート、テトラヒドロフルフリルメタクリレート 又はジンクロベンテニルオキシエチルメタクリ レートからなる群から選ばれるビニル化合物モ ノマー又はこのような化合物の混合物が好まし い。

関に、本発明の目的のためのモノマーとして好ましい他のピニル化合物は、例えばスチレン、クロロスチレン若しくはジピニルベンゼンのような芳香族ピニル化合物、又は2-クロロー1、5-ブタジエン及び2、3-ジクロロー1、5-ブタジエンのようなブタジエンの複性誘導体である。一般に、前記のこれらのピニル化合物は、上記のエステル又はアミドの一つ又はそれ以上と一緒に用いる。

これらの追加のビニル化合物の割合は、一般 に個々の混合物 A 又は B のビニルモノマーの全 割合に基づいて多くて 1 0~2 0 重量 5 である。

重合性モノマー又はこれらのモノマーの混合 物は窒温で気体であってはいけない; したがっ

チレンとブタジェンのコーポリャー、又はステレンとインブレンのコーポリマー、又はステレン、ブタジェン及びアクリロニトリルのターポリマーからなる群から選ばれるものである。

特に非常に好ましい a3) 及び b3) ポリマーは、ニトリルゴム例えばポリサル社(Polysar)の KRNYAC® レンジのポリマー、官能基及び/又は 核性基で停止したポリブタジエン・アクリロニトリルポリマー例えばグッドリッチ社(Good-rich)の HYCAR® レンジのポリマー、 等に それらのビニル停止グレード、 又は変性 1.2 -ポリプタジエン例えばニッポンソーダ社の NISSO® P B レンジのポリマー、 特にウレタン・、マレイン酸・、ヒドロキシル・又はカルボキシルー変性グレードである。

a3) 及び b3) 成分として有用な個々のポリマーは、すべての可能なビニル化合物に、無制限に可容又は分散できるわけではない。 意図した目的のために適当な混合物は熟練技術者による通常の実験によって決定することができる。

て、それらは液体、固体、半固体又はペースト であるべきである。

重合性モノマーは可軽性熱可塑性樹脂又は可 解性弾性体又はこれらのポリマーの混合物を存 なに混合物 A 又は B の少なくとも一つ中になる。 する。該混合物の接着強度を増加させるにに さのような充てん剤を添加することは公知に る。一般に、この型のポリマー充てん剤はいる ま又は官能基をして存在すること及びノスは分子検査に組み入れることができる。

好きしい熱可塑性樹脂又は弾性体は、ポリア セタール、ポリアクリレート、ポリメタクリレ ート、ポリスチレン、ポリアミド、ポリウレタ ン、ポリ塩化ビニル、(麹和又は不飽和)ポリ エステル、ポリ酢酸ピニル、ポリピニルアルコ ール、ポリビニルピロリドン、セルローズエス テル、ポリブタジエン、ポリイソブレン、ステ スチレンとアクリレートのコーポリマー、又はス

室温で硬化剤として作用しないペルオキシド 又はヒドロベルオキンドは、 特に、 クメンヒド ロベルオキシド、 第三ブチルヒドロベルオキシ ド、 ジ第三ブチルペルオキシド、 ジ第三ブチル ジベルフタレート、 第三ブチルペルアセテート、 第三ブチルペルペンゾエート、 ジベンゾイルペ ルオキシド又はメチルエチルケトンヒドロベル オキシドである。 クメンヒドロベルオキシドが 毎に非常に好ましい。

フリーラジカル重合の適当な有機促進剤 a4) 又は b4) は、たとえ当の接着剤成分を f D C で 長期間(数週間又は数ケ月間)貯蔵しても、混 合物の目立つどんをゲル化も導かない。したが って促進剤の作用は、 2 成分を合わせたときだ け起きるべきである。

この型の促進剤の例は、少なくとも二つのアミノ茶を有する脂肪族アミンとケトン、例えば ジェチレントリアミンとイソブチルメチルケト ン、又はトリエチレンテトラミンとイソブチル ケトンから誘導されるケチミン又は毎二級若し くは第三級有機アミン並びにアルジミンである。 特に好ましい a4) 又は b4) 成分は、第二級又 は第三級有機アミン、特に芳香族第三アミンで ある。

非常に特で好ましい a4) 又は b4) 成分は N. N - ジメチル - p - トルイジン、 N. N - ジメチルフ サル - o - トルイジン又は N, N - ジメチルアニリンであり、特に N, N - ジメチル - p - トルイジンである。

用いられる亜リン酸パナジウム成分 a1) は、 例えばアメリカ合衆国特許第3480561 号及び 第3652718 号に不飽和ポリエステルを硬化さ せるために配載されている促進剤である。

特に好ましいのは、亜リン酸パナジウムモノアルキル、特に亜リン酸パナジウムモノブチルを用いることである。この化合物(ブタノールに再解:V含量: Q 2 多)は Akzo 社から促進剤 VN2として市版されている。

混合物 A 中の亜リン酸パナジウム化合物の割合は、全混合物に基づいて好ましくは 0.1~10

U

a3) 熱可觀性樹脂又は弾性体 4.0~2.0 重量 5 を含み、そして

混合物 B が、混合物 B の全重量に基づいて、 b1) 硬化剤 Q 1~6 C 度量 5、

- b2) ビニル化合物モノマー30~80 重量多、
- b5) 熱可塑性樹脂又は弾性体 4.0~6.0 重量 9 及び

b4) 促進剤 0.1~10 重量 5 を含む、 上記で定義した型の配合物を包含する。

接着剤、すなわち接着成分のどちらか一方又は両方が、更に、接着層の性質、接着時の取り扱い又は接着速度を更に改善することができる物質を含むことが好ましい。

これらは、特に下記の項の物質を含む(パーセントは混合物 A 及び B の合計に基づく):

重量多である。混合物 A は好ましくは更に、ビニル化合物モノマー a 2)を全混合物 A に基づいて 7 0~9 5.9 重量 5 含む。

混合物 A 中の熱可塑性樹脂又は弾性体の割合は好ましくはこの混合物に基づいて 4.0~2.0 重量がある。

混合物 B は好ましくは促進剤 b 4) を Q 1~10 重量 5 含む。 この混合物中のベルオキンド硬化剤の割合は、好ましくは混合物 B に歩づいて Q 1~40 重量 5 である。混合物 B 中のビニル化合物モノマ~ b 2) の割合は好ましくは全混合物 B に基づいて 3 0~8 0 重量 5 である。

混合物 B 中の熱可塑性樹脂又は弾性体の割合は好ましくはこの混合物に基づいて 4.0~6.0 重量象である。

したがって、本発明は、好ましくは、

混合物 A が、混合物 A の全重量に基づいて、 a1) 亜リン酸パナジウム化合物 Q 1~1 0 重量

a2) ピニル化合物モノマー 70~959重量 5及

ト;ポリエチレンクリコールジメタクリレー ト又はジビニルベンゼンのようた数個の官能 碁を有する化合物、

b) 蒸発防止剤、 0.1 ないし1 0 重量を、特に 1 ないし1 0 重量を、例えば塩乳原子を 3 0 ~ 7 0 重量を、特に 5 0~6 0 重量を有するク ロロバラフィン。

これらの物質は末定の組み立て時間、すな わち接着剤又は接着成分を接着すべき 姿面へ 施用してから、これらの表面を合わせるまで の時間を長くするのに役立つ。

- c) 接着剤又は接着成分の自己寿命を長くするための安定剤(抗酸化剤)、 0.1 ないし1 0 重量 5、場合によりほんの 0.1 ないし 2 重量 5、適するものは例えばヒドロキノン、キノン、(p ベンゾキノン)又は 2、6 ジ第三ブチル p クレゾール(lonel)。
- d) 接着促進剤、 0.1 ないし1 0 重量る、特化2 重量をまで、シランが適当で、例えば1 メタクリルオキシブロビルトリメトキシシラ

ン;

- e) 接着作用を改善するためのエポキン樹脂、 ① 1 をいし 1 0 重量 5 。 ピスフェノール A 又 は環状脂肪 終エポキン樹脂 をベースとする公 知の液体エポキン樹脂 が好ましい: エポキン 増加 は、促進成分 a 4) 又は b 4) が存在しない か、又はエポキンドの硬化を開始しない場合 に、進合物 A または B に加える。
- f) 顧料、 a 1 をいし 1 0 重量 9 、接着削又は 接着成分を塗布した表面の意匠性を改善する ために役立つ。無機又は有機顕料を用いるこ とが可能である;
- g) ポリアルキレン粉末、例えばポリエチレン の添加はポリアルキレンフィルムの接着の改 善に役立つ。

接着は慣用の方法で行う。一般に、成分 A 及び B は、使用直前に選ぜる。 2 成分の混合比は 臨界的ではなく、そして広い範囲内で変えると とができる。したがって、10:1 ないし1: 1 0 好ましくは2:1 ないし1:2 重量部の成

放置してもよい。

また、硬化は高温、例えは30ないし100℃ で行うとともできる。

完全な硬化は硬化温度と接着剤の配合により、 数分から数時間かかる。

混合物A及び/又はBを塗布する前、接着すべき要面を促利のために脱脂し、そしてもし必要ならば粗面にする。

したがって、本発明は、また、

- a) 接着削混合物の成分 A 及び B を互いに約 1 0 : 1 ないし1 : 1 0 重量部の割合で混ぜ、 そしてこの混合物を接着すべき二つの基材の 表面のどちらか一方か又は両方に施用するか 又は成分 A 及び B を約 1 0 : 1 ないし1 :10 重量部の割合で接着すべき装面の一つにそれ それ施用し、
- b) 上記両表面を互いに接着し、
- c) 所窺により、その組み立て体を一緒にクランプし、そして
- d) 該接續剤を室盤叉は高温で硬化させること

分AとBの比で視ぜることにより満足できる結果を得ることができる。

好きしくは2種の成分A及びBは、施用値前に、おおよそ等しい重量部で混ぜ、次いで混合物を接着すべき表面のどちらか一方又は両方に施用する。

しかしながら、混合物A及びBは、また、接着すべき袋面のそれぞれに別々に施用することもできる。更に、混合物A及びBの各々からフィルムを調製しこれを同様に別々に表面に施用することもできる。

この型の施用で塗布したワークは、実際に接着を行う前に、いくらかの時間(一般に数時間) 関放しておくことができる。

しかしながら、この方法によるワーク上の扱 着フィルムの厚さは、その後の接着時の硬化を 十分に確実にするため、 500 μm を越えるべきで はない。

歯布した袋面を合わせたのち、それらを一緒 にクランプし、そして硬化させるために室温で

により二つの基材を接着する方法にも関するも のである。

本発明は、更に、2成分接着剤として上記で 定義した混合物の使用に関するものである。

接着刺又は接着成分は、また、二つの異なった物質、例えば金属と塗膜の接着に用いること

特開昭62-185772 (8)

基材を有するかまたは基材のない接着フィルムは金属装面の接着に特に好都合である。接着フィルムは、接着すべきそして第2の成分を塗布した二装面の間に健き、これらの装面を互いに例えばクランプにより圧迫し、そしてそれらを重温で少なくとも15分間放健すると硬化する。

〔失 施 例〕

化させる。その後、引張りせん断強度(CTSS)を取り付け点を 1.27 cm/minの速度で離すことによりインストロン(Instrom)装置を用いて測定する。 網界を装置に示す。

本発明を次の実施例により辞説する。データはすべて重量部に基づく

実施例1~B:混合物Bの配合物の機能として アルミニウムにおける引張りせ ん断強度

一般的な作業方法

接着利混合物 A 及び B をそれぞれ作る。とのために、下記の要 1 に示した成分をガラス容器に入れ、そしてポリマーが均一に分散し、そして均一な配合物が形成するまで(2・3 時間)、個々の混合物をかき選ぜ、そしてできるだけ少し加熱する。

接着剤を、引張りせん断范力を削ることにより試験する。このために、成分 A 及び B の等量混合物を互いに混ぜる。この混合物を脱脂した耐食性シート状金属片に施用する。接着装置において無二の耐食性シート状金属片を接着剤を整布した部分の上に配置すると、254×1.27×10127 cm の接着部が得られる。接着部は経くクランブし、そして室温で24時間放散して硬

表 [: 接着剤 退合物 の配合

		成	分	Α		成		<i>∌</i> B	
実施例	V 錯 体 (重量部)	モノマー(重査町)	ポリマー(重量部)	安定剤 (重量剤)	アミン (直量部)	ベルオギシド (重量部)	モノマー (重量部)	ポリマー (重量部)	安定剤 (重量部)
1	VN2 (394)	HEMA (84.63)	NK (11,53)	Bch (0:1)	TD (05)	-CHP (10)	DPM(939)	VBA (40)	Bk (0.1)
2	VN2 (394)	HEMA (8443)	NK (11.33)	Ben (a1)	TÚ (1.0)	CHP (20)	DPM (959)	VBA (40)	Bk (Q1)
5	VN2 (594)	HEMA (8443)	NK (11,33)	Bch (Q1)	TD (20)	CHP (40)	DPM (939)	VBA (40)	Bk (01)
4	VN2 (394)	HEMA (84.63)	NK (11.33)	Bch (Q1)	TD (0.5)	CHP (10)	DPM (584)	PB (40)	Bk (0.1)
5	VN2 (394)	HEMA (84.63)	NK (11.35)	Bch (L1)	עד (1.0)	CHP (20)	DPM (549)	VBA (40)	Bk (0.1)
6	VN2 (394)	HEMA (84.65)	NK (1133)	Bch (Q1)	TU (20)	CHP (40)	DPM (539)	VHA (40)	Bk (0.1)
7	VN2 (394)	HEMA (8463)	NK (11.33)	Bch (01)	TD (20)	CHP (40)	DPM (539)	VBA (40)	Bk (Q1)
8	VN2 (394)	HEMA (84.53)	NK (11.33)	Beh (0.1)	עין (1.0)	CHP (20)	HEMA(584)	VBA (40)	Bk (0.1)
9	VN2 (594)	HEMA (8465)	NK (11.53)	Bch (0.1)	TD (20)	CHP (40)	HEMA(584)	VBA (40)	Bk (0.5)

表]: 接着剤品合物の配合

		成 分	A		,	貶	∌	В	
実施例	V 錯 体 (重量部)	モノマー(重量部)	ポリマー(重量部)	安定剤 (重量部)	アミン (玄量部)	ベルオキシド	モノマー (重量部)	ポリマー (産量部)	安定剤(重量部)
10	VN2 (594)	HEMA(8443)	NK (11.53)	Bch (0.1)	TD (1.0)	CHP (20)	THFMA(584)	VBA (40)	Bk. (02)
11	VN2 (594)	HEMA(8463)	NK (11.53)	Bch (0.1)	TD (20)	CHP (40)	THFMA(584)	VBA (40)	Bk (02)
12	VN2 (394)	HEMĄ(8443)	NK (11.33)	Bch (01)	TD (10)	CHP (20)	TRIM (584)	VBA (40)	· Bk (0.2)
15	VN2 (594)	HEMA(84.63)	NK (11.35)	Bch (01)	TU (20)	CHP (40)	TRIM (584)	VBA (40)	Bk (0.2)

V蝉体の略語

VN2:ブタノールに存かした重リン酸パナジウム モノブチル(重量は溶液に基づく:V含量

: 0.2 %)

ベルオキシドの路船

CHP: クメンヒドロベルオキシド

ポリマーの略語 NK: ニトリルゴム (KRYNA C⁽³⁾ 1422 H85) VBA: ビニル停止ブタジエンーアクリコニトリル

1 - - (HYCAR VTBN 1300 K 23)

PB: 変性1,2-ポリブタジェン (Nisso® PB TE 2000)

安定剤の略語

Bch: p - ペンゾキノン Bk: 2,6-ジ第三プテルグレゾール

アミンの略語 TD:N,N-ジメチル-p->ルイジン

<u>モノマー の路暦</u> HEMA : 2 - ヒドロキンエチルメタクリレート DPM : ジンクロベンテニルオキシエチルメタクリレート THPMA: テトラヒドロフルフリルメタクリレート

TRIM: トリメテロールプロパントリメタクリレート

表』:鬼合物 B の配合物の機能としてアルミニウム上の引張りせん断強度(CTSS)

実施例	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
CTSS (N/mm²)	11	11	14	17	17	20	20	16	18	20	22	9	10

実施例 1 4~2 4 : 協合物 A の配合物の機能としてアルミニウムにおける引張りせん断強度

一般的な作業方法は前記のとおりであり、そして装田の成分を混合する。その後、引張り強度を測定する(使化:富温で 2 4 時間)。結果を扱Nに示す。

表国: 楽潛進合物の配合

	成 :	2 A			分.	В	
突施例:	∨ 鏡 体 (重量部)	モノマー(重量部)	ア ミ ン (重量部)	ペルオキシド (重量部)	モノマー (重量部)	ポリマー (重量部)	安定剤 (遺量部)
14	VN2 (2)	HEMA (98)	TD (1.9)	CHP (583)	DPM (5589)	VHA (3828)	BK (Q1)
15	VN2 (4)	HEMA (96)	TD (19)	CHP (383)	DPM (55.89)	VBA (5828)	BK (0.1)
16	VN2 (6)	HEMA (94)	TD (19)	CHP (383)	DPM (5589)	VHA (5828)	BK (0.1)
17	VN2 (2)	DFM (98)	TD (19)	CHP (383)	DPM (55.89)	VHA (5828)	BK (01)
18	VN2 (4)	DPM (96)	TD (1.7)	CHP (383)	DPM (5589)	VHA (3828)	BK (01)
19	VN2 (6)	DPM (94)	'I'ህ (1.7)	CHP (383)	DPM (5589) -	VBA (3828)	BK (0.1)
20	VN2 (2)	THFMA (98)	TD (1.9)	CHP (3.83)	DPM (5589)	VHA (5828)	BK (0.1)
21	VN2 (4)	THFMA (96)	TD (19)	CHP (385)	DPM (5589)	VHA (3828)	BK (Q1)
22	VN2 (2)	ŒMA (98)	TU (1.9)	CHP (585)	DPM (5589)	VHA (3828)	BK (01)

表回<u>:</u>(続き)

	成 宏	• A	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	戌	9	. В	•
突施例	∨ 鉗 体 (重量部)	モノマー (査量部)	アミン(重量部)	ベルオキンド (重量部)	モノマー (重集部)	ボリマー(重量部)	安定刷 (重量部)
25	VN2 (4)	GMA (96)	TD (1.9)	CHP (3.85)	DPM (5589)	VBA: (3828)	BK (Q1)
24	VN2 (6)	GMA (96)	TD (1.9)	CHP (385)	DPM (5589)	VBA (3828)	BK (Q1)

路路: 投【容帐

GMA: クリシシルメタクリレート

— 表 №: 高合物 A の配合物の アルミニウムにおける 引張りせん断強度(CTSS)

夹施例龙	14 .	1 5	16	17	18	19	20	21	2 2	2 3	2 4
CISS (N/m²)	17	19	18	8	5	. 6	5	4	1 2	15	16

実施例 2.5~2.7 : Al/Al 接着階の引張りせん

一般的作案方法は前配のとおりであり、そして混合物A及びBを作る(表 V)。引張りせん断強股は実施例25が22N/mm²、実施例26が22N/mm²及び実施例27が16N/mm²であることがわかる。

表 7 :

		成 :	∂ A			成.	Д	В	
吳族例	V 錯 体 (重量部)	モノマー (重量部)	ポリマー(重量部)	安定剂 (重量部)	アミン (重量部)	ベルオキシド	モノマー	ポリマー	安定剤
25	VN2 (40)	HEMA(85.9)	NK (10)	Bch (01)	TD (20)	CHP (40)	IHEMA(584)	VBA (40)	BK (0.2)
2.6	VN2 (40)	HEMA(859)	NK (10)	Ben (a1)	TU (1.9)	CHP (385)	DPM (5589)	VBA (38 28)	BK (Q1)
27	VN2 (4.0)	HEMA(829)	NK (13)	Bch (Q1)	- .	CHP (385)	DPM (3017)	VHA (64)	BK (Q1)

略語: 茶】 參州

<u>実施例 2 8~3 5</u> 接着別混合物の性質に対する 促進剤成分 a 4) 又は b 4)の効 果

一般的な作業方法は上記のとおりであり、そして接着別組合物A及びB並びにこれらの混合物からの接着層を作る(表 VI の配合物)。接着層の引張りせん断強度(室温で域化2 4 時間後)及び当の混合物のゲル化時間を側定する。 結果を表 VI に示す。

級 VI : 接着用混合物の配合

		咸	分	A			成	· A	В	
装施例	V 競 体 .(孤徴邪)	モノマー (重貨部)	ポリマー (1世紀).	安定剤 (重量部)	アミン (血動部)	ペルオキシド	モノマー(血素部)	ポリマー (武量部)	安定剤 (爪状部)	アミン (重批部)
28	VN2 (4D)	HEMA (86)	NK (10)	Bch (Q1)	-	CHP (5.0)	HEMA(55)	VBA (40)	Bk (0.1)	-
29	VN2 (40)	HEMA (86)	NK (10)	Bch (Q1)	TU (20)	CHP (50)	HEMA(55)	VBA (40)	Bk (0.1)	
30	VN2 (4D)	HEMA (84)	NK (10)	Bch (Q1)	-	CHP (50)	HEMA(53)	VBA (40)	Bch (Q1)	TD (20)
š 1	VN2 (40)	HEMA: (84)	NK (10)	Bch (Q1)	TD (20)	CHP (5.0)	HEMA(53)	VBA (40)	Ben (a1)	TD (20)
3 2	VN2 (40)	HEMA (86)	NK (10)	Bch (0.1)	-	CHP (5.0)	HEMA(55)	VHA (40)	Bk (01)	TU (20)
5.5	VN2 (40)	HEMA (84)	NK (10)	Bch (0.1)	TD (20)	CHP (5.0)	HEMA(55)	VBA (40)	Bk (0.1)	TD (20)
34	VN2 (40)	HEMA (86)	NK- (10)	Bch (0.1)	-	CHP (50)	HEMA(95)	-	Bch (Q1)	TU (20)
55	VN2 (4,0)	HEMA (84)	NK (10)	Bch (Q1)	TD (20)	CHP (50)	HEMA(95)	-	Bch (0.1)	TD (20)

略語: 袋 | 参照

表 Ⅵ: アルミニウムにおける引張りせん断強度及び個々の接着層のゲル化時間

实施例底	28	29	30	3 1	52	5.5	5 4	3.5
CISS (N/sus*)	8	16	18	17	19	18	4	12
ゲル化時間 1) (min. 近 及は sec.)	7 30"	- 4	3′ 20 ⁴	5′	3 ′	2' 20"	5′ 14″	1′ 54″

1) 接着層をもはや手で破機できない時間。